#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



### 

#### (43) 国際公開日 2005 年3 月17 日 (17.03.2005)

#### PCT

#### . (10) 国際公開番号 WO 2005/023289 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: A61K 38/20, 38/21, 38/17, 31/7004, 31/7088, A61P 1/16, 31/14

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/013283

(22) 国際出願日:

2004年9月7日(07.09.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2003-315498 2003年9月8日(08.09.2003) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会 社インテレクチャル・プロパティ・コンサルティ ング (INTELLECTUAL PROPERTY CONSULTING INCORPORATED) [JP/JP]; 〒1000011 東京都千代田 区内幸町1丁目1番1号 Tokyo (JP).
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 林 紀夫 (HAYASHI, Norio) [JP/JP]; 〒6660116 兵庫県川西市水明台 1 - 4 - 5 2 Hyogo (JP).
- (74) 代理人: 小林 浩、 外(KOBAYASHI, Hiroshi et al.); 〒 1040028 東京都中央区八重洲二丁目 8 番 7 号 福岡ビル 9 階 阿部・井窪・片山法律事務所 Tokyo (JP).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: MEDICINAL COMPOSITION FOR TREATING CHRONIC HEPATITIS C
- (54) 発明の名称: 慢性 C型肝炎を治療するための医薬組成物
- (57) Abstract: It is intended to provide a medicinal composition for treating chronic hepatitis C characterized by containing at least one active ingredient selected from the group consisting of IL-15, myeloid dendritic cell maturation stimulators (for example, CpG oligo deoxynucleotide, GM-CSF, IL-4, LPS, CD40L, polyl:C, TNF-α and IFN-γ) and lectin-binding substances (for example, mannose carbohydrate, fucose carbohydrate and antilectin antibody); and a method of treating chronic hepatitis C by using such active ingredient(s). In the above medicinal composition and therapeutic method, it is possible to use IFN-α together with these active ingredients.
- (57) 要約: 本発明は、IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子(例えば、CpGオリゴデオキシヌクレオチド、GM-CSF、IL-4、LPS、CD40L、polyI:C、TNF-αおよびIFN-γ)及びレクチン結合物質(例えば、マンノース炭水化物、フコース炭水化物および抗レクチン抗体)からなる群から選択される1種以上の活性成分を含有することを特徴とする、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物、そのような活性成分を用いる慢性C型肝炎の治療方法等を提供する。これらの医薬組成物及び治療方法においては、上記活性成分に、IFN-αを併用して用いることができる。





#### 明細書

#### 慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物

5

15

### 技術分野

本発明は、慢性C型肝炎を治療するための方法ならびに医薬組成物に関する。

#### 背景技術

C型肝炎ウイルス(HCV)は、フラビウイルスファミリーに属する一本鎖プラスセンスRNAウイルスであり、感染した患者の70%以上で持続的感染を引き起こす。HCVの持続感染の最も重要な特徴は、穏和な肝炎から肝硬変および肝細胞癌へと肝臓疾患が進行する可能性があることである。HCV陽性肝細胞癌患者の数は世界的に増加しており、慢性HCV感染は深刻な問題となりつつある。

肝臓疾患の進行およびその後の肝細胞癌の発症を予防するためには、HCV感染患者からHCVを根絶する必要がある。この目的のために、現在、慢性HCV感染の標準的な治療法として $IFN-\alpha$ とリバビリンとの組み合わせ療法が用いられている(特開平11-152231)。この療法は $IFN-\alpha$ による単独療法と比較してHCV根絶の確率を著しく改善したが、なお患者の半分以上はこの組み合わせ療法により治癒しない。

HCV持続感染のメカニズムの1つは、HCVが宿主の免疫応答から逃れる能力を有していることである (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92 (7):2755-9, 1995; Science 258 (5079): 135-40)。これまでの研究から、慢性HCV感染患者においては免疫応答性細胞の機能障害が見られることが明らかにされており (J. Immunol., 169(6): 3447-3458, 2002; Clin. Exp. Immunol., 109(3):

451-457, 1997), HCVは種々の方法で免疫応答を抑制していると考えられる。 HCVは, 例えば, 抗原提示機能を作用させなくすることにより(J. Immunol. 162:5584-5591, 1999), またはCD4およびCD8T細胞応答を阻害することにより(J. Immunol. 169:3447-3458, 2002; Hepatology 33:267-276, 2001), 免疫サーベイランスシステムから逃れる戦略を有していることが示唆されている。

20

25

HCVの持続感染の重要な特徴の1つは、HCVが樹状細胞(DC)機能を抑制していることである。樹状細胞は最も強力な抗原提示細胞であり、種々の免疫 応答を担っている(Banchereau, et al, Nature 392 (6673):245-252, 1998; Blood, 90 (9):3245-3287, 1997)。血液樹状細胞は、主としてミエロイド系樹状 細胞とプラズマ細胞系樹状細胞の2つのサブセットから構成される。ミエロイド 系樹状細胞(MDC)は、ウイルスに対する一次および二次Tー細胞応答の両方 について強力な免疫刺激特性を有することを特徴としており、刺激を受けると I L-12またはTNF-αを放出し、優先的にTh1応答を誘導する。プラズ マ細胞系(リンパ球系)樹状細胞(PDC)は、ウイルスに感染すると大量 の I 型 I F Nを放出し、主としてTh2極性化を誘導する。

慢性HCV感染においては、樹状細胞のT細胞刺激能力に欠陥があることが示されており(J. Immunol. 162:5584-5591、1999; Gastroenterology 120:512-524、2001)、このことから、樹状細胞がHCVにより誘導される免疫機能障害に関与していることが示唆されている。逆転写(RT)-PCRを用いたいくつかの研究により、樹状細胞を含む血液細胞にHCVゲノムが存在することが示されている。しかし、この方法では、HCVが細胞内に侵入しているのか、その表面に付着しているだけであるのかを明確にすることはできない。HCVが血液樹状細胞に直接感染することが、樹状細胞の機能不全に何らかの関与をしていることが示唆されていたが、これまでのところ、いずれの樹状細胞サブセットがHCVに感受性であるかは不明であった。

樹状細胞は I F N  $\alpha$  で刺激するとM I C A / B を発現し,N K 細胞を活性化することができる。MH C クラス I 関連 A 鎖および B 鎖(M I C A / B)は,N K 細胞においてポジティブの細胞内シグナルを伝達するN K G 2 D のリガンドである。N K 細胞は,感染した細胞を直接殺すことにより,種々の病原体に対する防御の最前線に立つ先天免疫の主要成分である。N K 細胞の活性化はまた,種々のサイトカイン,例えば I F N  $\gamma$  を放出することにより,続く適応免疫応答に影響を及ぼす。M I C A / B は,伝統的なクラス I M H C とは異なり,ほとんどの正常細胞において発現されないが,多くの上皮腫瘍細胞,ヒトサイトメガロウィルスに感染した細胞,"ストレスを受けた"細胞においてアップレギュレートさ

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

3

れている。したがって、MICA/BはNK細胞を活性化することにより、トランスフォームした細胞ならびに感染した細胞の排除に重要な役割を果たしていると考えられる。

C型肝炎ウイルス (HCV) 感染を有する患者においては, IFNα刺激によるMICA/Bの誘導が大きく欠損していることが報告されている (J. Immunol. 170:1249-1256, 2003)。すなわち,慢性HCV感染患者においては,樹状細胞におけるMICA/B発現の欠陥がNK細胞の活性,および続くT細胞に影響を及ぼしていると考えられるが,これまでのところそのメカニズムは明らかではない。

10 本発明に関連する先行技術文献情報としては以下のものがある。

特許文献1: 特開平11-152231

非特許文献 1 : J. Immunol. 162:5584-5591, 1999

非特許文献 2: Gastroenterology 120:512-524, 2001

非特許文献 3: J. Immunol. 170:1249-1256, 2003

15

20

25

#### 発明の開示

本発明は、HCVの持続感染のメカニズム、特に樹状細胞における $IFN\alpha$  により誘導されるMICA/B発現のメカニズムを明らかにすることにより、慢性HCV感染患者において免疫系の機能を増強し、慢性C型肝炎を治療し、肝硬変および肝細胞癌の発症を予防するための方法ならびに医薬組成物を提供することを目的とする。

本発明者らは、慢性HCV感染患者の樹状細胞をIL-15で刺激すると、MICA/Bの発現が誘導され、NK細胞が活性化されることを見いだした。また、本発明者らは、シュードタイプ水疱性口内炎ウイルス(VSV)は、未成熟のMDCに感染するが、成熟刺激因子を与えることにより成熟させたMDCには感染しないこと、さらにはMDC上のレクチン含有分子がシュードタイプVSV侵入に対して重要な役割を果たしていることも明らかにした。本発明はこのような知見に基づいて完成されたものである。

15

20

25

すなわち、本発明は、IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質からなる群より選択される1種以上の活性成分を含有する、慢性 C型肝炎を治療するための医薬組成物を提供する。好ましくは、このような医薬組成物は、慢性C型肝炎の治療において $IFN-\alpha$ と併用される。

本発明の好ましい態様によれば、IL-15を含有する、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物が提供される。好ましくは、IL-15を含有する本発明の組成物は、慢性C型肝炎の治療においてIFN-αと併用される。

慢性C型肝炎の治療とは、持続感染C型肝炎ウイルスを減少させること、好ましくは根絶させることを意味し、このことにより、慢性HCV感染患者において肝硬変および肝癌の発症を予防することができる。

また別の観点においては、本発明は、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を含有する、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物を提供する。好ましくは、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を含有する本発明の組成物は、慢性C型肝炎の治療において $IFN-\alpha$ と併用される。好ましくは、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子は、CpGオリゴデオキシヌクレオチド、GM-CSF、IL-4、LPS、CD40L、polyI:C,  $TNF-\alpha$  および $IFN-\gamma$  からなる群より選択される。

また、別の観点においては、本発明は、レクチン結合物質を含有する、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物を提供する。好ましくは、レクチン結合物質を含有する本発明の組成物は、慢性C型肝炎の治療において $IFN-\alpha$ と併用される。また好ましくは、レクチン結合物質は、マンノース炭水化物、フコース炭水化物および抗レクチン抗体からなる群より選択される。

また、本発明は、IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質からなる群より選択される1種以上の活性成分を含有する、肝硬変および肝細胞癌を予防するための医薬組成物も提供する。

また、本発明は、IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質から選択される1種以上の活性成分の有効量を患者に投与することを含む慢性C型肝炎を治療する方法も提供する。

さらに、本発明は、慢性C型肝炎を治療するための医薬の製造のためのIL-

15, ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及び/又はレクチン結合物質の使用をも提供する。

### 図面の簡単な説明

- 5 図1は、樹状細胞における種々のサイトカインによるMICA/Bの発現の誘導を示す。
  - 図2は、IL-15および $IFN\alpha$  によるMICA/Bの発現の誘導を示す。
  - 図 3 は,  $IFN\alpha$  または IL-15 で刺激した樹状細胞による NK細胞活性化を示す。
- 10 図4は、 $IFN\alpha$  またはIL-15で刺激した樹状細胞によるNK細胞活性化を示す。
  - 図5は、 IL-15によるNK細胞活性化を調べた実験の結果を示す。
  - 図 6 は、IL-15 で刺激した樹状細胞とNK細胞とをトランスウエル系で共培養した実験の結果を示す。
- 15 図7は、抗MICA/B抗体によるNK細胞活性化の阻害を示す。
  - 図8は、抗MICA/B抗体によるNK細胞活性化の阻害を示す。
  - 図 9 は、 $IFN\alpha$  で刺激した樹状細胞による IL-15 の産生を示す。
  - 図10は、抗 IL-15抗体または抗  $IL-15R\alpha$  抗体によるMICA / B発現の阻害を示す。
- 図11は、IL-15で刺激した樹状細胞による $IFN\alpha/\beta$  の産生を示す。 図12は、抗 $IFN\alpha/\beta$ R抗体によるIL-15誘導性MICA/Bの発現の阻害を示す。
  - 図13は、HCV感染患者および対照者の血中における樹状細胞の数を示す。
- 図14は、MDCおよびPDCにシュードタイプVSV-E1E2を接種した 25 結果を示す。
  - 図15は、Mo-DCにシュードタイプVSV-E1E2を接種した結果を示す。
  - 図16は、MDC、Mo-DCおよびPDCにおけるHCV RNAのコピー数を示す。

図17は、シュードタイプVSVのMDCへの感染に及ぼす種々のMDC成熟 刺激剤の影響を示す。

図18は、シュードタイプVSVのMDCへの感染に及ぼすマンナンの影響を 示す。

5 図19は、シュードタイプVSVのMDCへの感染に及ぼすマンナンの影響を 示す。

図20は、HepG2細胞に対するシュードタイプVSV感染に及ぼすマンナンの影響を示す。

#### 発明<u>を</u>実施するための最良<u>の形態</u>

慢性HCV感染患者においては、樹状細胞におけるMICA/B発現に欠陥が あることが知られていたため、本発明者らは、健康なドナーおよび慢性HCV感 染患者からの樹状細胞を種々のサイトカインで刺激してMICA/Bの発現を調 べた。実施例1に示されるように、健康なドナーの樹状細胞においては、IFN  $\alpha$ 、IFN $\beta$  またはIL-15によりMICA/Bの発現が誘導されるが、H 15 CV感染患者の樹状細胞においては、IL-15によりMICA/Bの発現が誘 導されるが、IFNα またはIFNβ によっては誘導されないことが見いださ れた。さらに、HCV感染患者の樹状細胞をIL-15で刺激すると、NK細胞 の細胞障害活性およびIFNァ 産生が増強した。さらに、実施例4において示 されるように、健康なドナーの樹状細胞をΙΓΝαで刺激するとΙLー15の 20 産生が誘導されるが、HCV感染患者の樹状細胞では誘導されないことが明らか となった。これらの結果から、HCV感染患者からの樹状細胞は、 $IFN\alpha$  の 刺激により I L-15を産生する能力が障害を受けているため、MICA/Bの 発現を誘導することができず、したがってNK細胞を活性化することができない ことがわかった。このことが、慢性ΗС V 感染患者において Ι F N α 療法によ 25 りHCVの根絶が困難であった理由の1つであると考えられる。

すなわち、本発明は、IL-15を含むことを特徴とする、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物を提供する。

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

7

IL-15は、T細胞株の増殖を促進する因子として最初に単離され、ヒトIL-15のcDNAの配列は報告されている(Science 264: 965-968, 1994)。 IL-15は、免疫応答に関与するサイトカインの1つであり、B細胞、T細胞、ナチュラルギラー(NK)細胞、およびリンパ球活性化キラー(LAK)細胞の増殖および分化を刺激し、CTL活性を誘導することができるT細胞増殖因子である。IL-15のmRNAは多くの組織において発現されているが、特に単球、マクロファージにおいて多く発現されている。インビボにおいては、IL-15は、各種の免疫細胞に対して多面的な作用を及ぼし、生体の免疫応答の増強に役割を果たしている。

10 最近の研究により、IL-15が樹状細胞の成熟プロセスならびに機能を正に 制御して、有効な病原体特異的または腫瘍特異的CTL応答を生ずることが示さ れている (J. Immunol., 169: 4928, 2002; J. Exp. Med., 194: 1013, 2001; Nature Immunol., 12: 1138, 2001) 。さらに、樹状細胞は炎症性刺激に応答し てIL-15を産生し、このことにより免疫制御機能を発揮する(J. Immunol., 167: 1179. 2001: J. Immunol., 169: 4279. 2002) 。しかしながら、樹状細胞 15 がNK細胞機能を調節する能力に対してIL-15が何らかの影響を及ぼすか否 かは全く不明であった。本発明においては、樹状細胞はIL-15により刺激さ れるとMICA/Bを発現し、静止NK細胞を活性化すること、およびこの作用 は完全にMICA/B-NKG2D相互作用に依存していることが示された。 I L-15はNK細胞刺激因子として作用することが知られていたが、本発明にお 20 いては、IL-15それ自体はNK細胞機能に対して二義的な影響しか有してい ないことが明らかとなった。

25

15

20

5個)、1~2個のアミノ酸残基)が欠失または置換されていてもよく、他のアミノ酸配列が一部(例えば、1~30個、1~20個、1~10個、1~数個(例、5個)、1~2個のアミノ酸残基)挿入されていてもよい。また、天然の糖鎖とは異なる糖鎖を有していてもよい。IL-15をコードする配列、またはその一部(例えば、1~30個、1~20個、1~10個、1~数個(例、5個)、1~2個の塩基)が欠失または置換されている配列を有するDNAを適当な発現ベクターに中に組み込み、これを真核生物または原核生物細胞のいずれかに導入して、IL-15蛋白質を発現させることができる。組換え蛋白質を発現させるために用いることができる宿主細胞の例としては、限定されないが、大陽菌、枯草菌等の原核生物宿主、および酵母、真菌、昆虫細胞、哺乳動物細胞等の真核生物宿主が挙げられる。好ましくは哺乳動物細胞が用いられる。

ベクターは、遺伝子の発現を駆動するプロモーター領域を含み、さらに転写および翻訳の制御配列、例えばTATAボックス、キャッピング配列、CAAT配列、3、非コード領域、エンハンサー等を含んでいてもよい。プロモーターの例としては、原核生物宿主中で用いる場合には、blaプロモーター、catプロモーター、lacZプロモーター、真核生物宿主中で用いる場合には、ヘルペスウイルスのTKプロモーター、SV40初期プロモーター、酵母解糖系酵素遺伝子配列プロモーター等が挙げられる。ベクターの例には、限定されないが、pBR322、pUC118、pUC119、入gt10、入gt11、pMAMーneo、pKRC、BPV、ワクチニア、SV40、2ーミクロン等が含まれる。さらに、シグナル配列を用いて組換え蛋白質を分泌発現させるように、あるいは、組換え蛋白質を別の蛋白質との融合蛋白質の形で発現させるように、ベクターを構築することができる。そのような発現ベクターの構築は当該技術分野においてよく知られている。

25 I L-15を発現するよう構築されたベクターは、トランスフォーメーション、トランスフェクション、コンジュゲーション、プロトプラスト融合、エレクトロポレーション、粒子銃技術、リン酸カルシウム沈澱、直接マイクロインジェクション等により、適当な宿主細胞中に導入することができる。ベクターを含む細胞を適当な培地中で成長させて組換え蛋白質を産生させ、細胞または培地から所望

20

25

の組換え蛋白質を回収し、精製することにより、IL-15蛋白質を得ることができる。精製は、サイズ排除クロマトグラフィー、HPLC、イオン交換クロマトグラフィー、および免疫アフィニティークロマトグラフィー等を用いて行うことができる。

5 本発明の別の観点においては、慢性HCV感染患者において、MDCおよびPDCの数が減少しており、その機能に欠陥があることが見いだされた。後述の実施例7において示されるように、総DCおよびPDC、ならびにこれらの前駆細胞の絶対数は、HCV感染患者において、対照ドナーにおけるより低く、特に肝炎を発症している患者において低かった。インビボで樹状細胞がどのようにして前駆細胞から発生するかはまだ明らかにされていないが、これらの結果から、慢性C型肝炎患者の血液で樹状細胞の数が少ないことは、少なくとも部分的には、樹状細胞前駆細胞または前駆体の減少に起因すると考えられる。

本発明のさらに別の観点においては、本発明者らは、キメラHCVエンベロープ糖蛋白質で被覆したシュードタイプ水疱性口内炎ウイルス(VSV)を樹状細胞に接種し、ウイルスが細胞内に侵入するか否かを調べた。シュードタイプVSVは、グリーン蛍光蛋白質(GFP)レポーター遺伝子をそのゲノム中に有するため、蛍光により感染した細胞を識別することができる。実施例9に示されるように、シュードタイプVSVは、HCVネガティブのドナーに由来するMDCおよび単球由来樹状細胞(MoDC)には侵入するが、PDCには侵入しないことが明らかとなった。さらに、実施例10に示されるように、シュードタイプVSVは、未成熟のMDCに感染するが、成熟刺激因子を与えることにより成熟させたMDCには感染しないことが明らかとなった。

すなわち、本発明においては、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を投与することにより、慢性C型肝炎を治療することが可能であることが見いだされた。好ましくは、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子は、慢性C型肝炎の治療において IFN- $\alpha$  と併用して用いられる。「ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子」は、ミエロイド系樹状細胞の成熟を刺激できる限り特に限定されないが、例えば、C pGオリゴデオキシヌクレオチド、GM-CSF、IL-4、LPS、CD40 L、polvI: C、TNF- $\alpha$  およびIFN- $\gamma$  が挙げられる。CpGオリ

ゴデオキシヌクレオチドは,非メチル化CpGモチーフを含むオリゴヌクレオチドであり,免疫応答,特にTh1応答を刺激し,B細胞,NK細胞,抗原提示細胞の活性化を誘導する能力を有することが知られている。本発明においては,CpGオリゴデオキシヌクレオチドがMDCを刺激して成熟させ,シュードタイプVSVに対するMDCの感受性を低下させたことが明らかになった。GM-CSF,IL-4,TNF- $\alpha$  およびIFN- $\gamma$  はいずれも,前駆細胞から樹状細胞を誘導することができる因子として一般に用いられるものである。LPSは(グラム陰性菌細胞壁の成分であるリポポリサッカライド),CD40LおよびpolyI:Cは,樹状細胞の活性化因子としてよく知られている。これらの因子のいずれも,CpGオリゴデオキシヌクレオチドの代わりに用いることができる。2以上のミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を組み合わせて用いてもよい。さらに,上述のミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子は,慢性C型肝炎の治療において,IFN- $\alpha$  またはリバビリンと組み合わせて用いることができる。

10

15

20

25

本発明者らはさらに、MDC上のレクチン含有分子がシュードタイプVSV侵入に対して重要な役割を果たしていることを明らかにした。実施例12に示されるように、シュードタイプVSV-E1E2のMDCへの侵入は、マンナンにより阻害された。すなわち、レクチン結合物質を用いてHCVとMDC上のレクチン含有分子との相互作用を阻害することにより、慢性C型肝炎を治療することが可能であることが見いだされた。「レクチン結合物質」は、MDC上のレクチン含有分子と結合して、HCVとMDC上のレクチン含有分子との相互作用を阻害する物質であれば特に限定されないが、例えば、マンノース炭水化物、フコース炭水化物および抗レクチン抗体等を用いることができる。2以上のレクチン結合物質を組み合わせて用いてもよい。さらに、上述のレクチン結合物質は、慢性C型肝炎の治療において、1 FN- $\alpha$  またはリバビリンと組み合わせて用いることができる。

本発明の医薬組成物を製造するためには、IL-15, SIL-1F系樹状細胞成熟刺激因子及び/またはレクチン結合物質、さらに必要に応じて $IFN-\alpha$ を加えて、当該技術分野においてよく知られる薬学的に許容しうる担体とともに、混合、溶解、顆粒化、錠剤化、乳化、カプセル封入、凍結乾燥等により、製剤化

することができる。医薬組成物として処方する場合は、例えば、その組成物中に活性成分を $0.1\sim99.9$ 重量%配合する。なお、本発明で用いる活性成分が薬学的に許容できる塩を形成する場合は、そのような塩形態の使用も本発明の範囲内である。

5 経口投与用には、IL-15,ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子,またはレクチン結合物質を,薬学的に許容しうる溶媒,賦形剤,結合剤,安定化剤,分散剤等とともに,錠剤,丸薬,糖衣剤,軟カプセル,硬カプセル,溶液,懸濁液,乳剤,ゲル,シロップ,スラリー等の剤形に製剤化することができる。

非経口投与用には、 I L-15, ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子, または レクチン結合物質を,薬学的に許容しうる溶媒,賦形剤,結合剤,安定化剤,分 10 散剤等とともに、注射用溶液、懸濁液、乳剤、クリーム剤、軟膏剤、吸入剤、座 割等の剖形に製剤化することができる。注射用の処方においては、本発明の医薬 組成物を水性溶液,好ましくはハンクス溶液,リンゲル溶液,または生理的食塩 緩衝液等の生理学的に適合性の緩衝液中に溶解することができる。さらに、組成 物は、油性または水性のベヒクル中で、懸濁液、溶液、または乳濁液等の形状を 15 とることができる。あるいは、医薬組成物を粉体の形態で製造し、使用前に滅菌 水等を用いて水溶液または懸濁液を調製してもよい。吸入による投与用には,本 発明の治療剤を粉末化し、ラクトースまたはデンプン等の適当な基剤とともに粉 末混合物とすることができる。座剤処方は、本発明の治療剤をカカオバター等の 慣用の坐剤基剤と混合することにより製造することができる。さらに、本発明の 20 医薬組成物は、ポリマーマトリクス等に封入して、持続放出用製剤として処方す ることができる。

本発明の医薬組成物を投与する投与量および投与計画は、患者の年齢、疾病の状態および程度により様々であることができ、当業者が決定することができる。

25 特に、好ましい投与の方法は、IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子、 またはレクチン結合物質の特定の医薬処方、および治療べき患者の免疫状態によ り様々でありうる。

さらに、本発明の医薬組成物は、 $INF-\alpha$  との組み合わせ投与において用いるのに特に有用である。 $INF-\alpha$  との組み合わせ治療においては、INF

-αと, IL-15, ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子, またはレクチン結合物質とが, 慢性 C型肝炎の治療において相乗的な効果を奏することができるよう, 同時に, または逐次的に投与される。各投与の間に数日から数ヶ月のインターバルがあってもよい。投与は, 経口的であっても, 非経口的であっても, これらの組み合わせであってもよい。非経口的とは, 例えば, 静脈内, 皮下, 皮膚内または筋肉内投与を意味する。また, 本発明の組成物はデポ処方の形で投与してもよい。

投与量および投与回数は、剤形および投与経路、ならびに患者の症状、年齢、体重によって異なるが、一般に、本発明の医薬組成物は、各活性成分の量が1日あたり体重1kgあたり、約0.001mgから1000mgの範囲、好ましくは約0.01mgから10mgの範囲となるよう、1日に1回から数回投与することができる。

本発明の組成物はまた、 $INF-\alpha$  と、 $INF-\alpha$  との組み合わせ合わせ治療に有用なIL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子、またはレクチン結合物質とを含むキットまたは1回包装物の形で提供してもよい。キットまたは包装物はまた、本発明にしたがって医薬組成物を使用するための指針を含むことができる。

#### 実 施 例

以下に実施例により本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例 20 により限定されるものではない。

実施例1-6においては以下の材料および方法を用いた。

#### (A) PBMCからの単球由来DCの調製

10

15

15名の健康なボランティアおよび20名の慢性HCV感染患者を被験者とした。すべてのHCV感染患者は、血清抗HCV抗体およびHCV-RNAの両方にポジティブであり、他のタイプのウイルス感染または肝臓疾患の証拠を示さなかった。また、定期的に血清アラニンアミノトランスフェラーゼ(ALT)レベルを測定して、HCV感染患者を壊死炎症性肝臓疾患の程度により2つの群に分類した。持続的または変動的なALT上昇を示した患者(n=10)はCH-1

群と定義し,2年以上正常なALTを持続的に示した他の患者(n=10)はC H-2と定義した。健康なポランティアおよび慢性HCV感染患者の末梢静脈血 液から単球由来DCを生成した。簡単には、フィコール・ハイパーク密度遠心分 離により単離したPBMCをパーコール (Sigma Aldrich, St

13

- Louis, MO) の3層の密度勾配(1.076, 1.059, および1.0 45g/mL)で遠心分離した。高度に精製された単球を含む中層画分を24ウ エル培養皿に5.0 x 10<sup>5</sup>個/ウエルの密度で播種した。45分間インキュベ ートした後、非接着細胞を除去し、接着細胞を、10%PCS、10U/mLの ペニシリン/ストレプトマイシン、2mmol/LのLーグルタミンを含み、G
- M-CSF(1000U/mL, キリンピール), およびIL-4(500U/ mL: Strathmaim Biotech., Hannover, Germ any)を補充したアイスコーブ改変イーグル培地(Gibco-BRL Li fe Technologies, Inc., Gaithersberg, M D) 中で培養した。D C の刺激には以下の試薬を用いた: $IFN\alpha$  (住友製薬).
- IFN $\beta$  (東レ), IL-15, IL-12, IL-18およびTNF $\alpha$  (R& 15 D Systems, Mineapolis, MN).
  - (B) DCにおけるMICA/B発現のフローサイトメトリ分析 DC (5 x 1 0<sup>5</sup>) を, 抗M I CA/Bモノクローナル抗体 (6 D 4)

(Science 279: 1737, 1998) とともに4℃で30分間インキュベートした。次 20 に細胞を洗浄し、FITC

ー標識マウス抗ヤギIgG(BD-Pharmingen, San Diego, CA) を二次抗体として4 $\mathbb{C}$ で30分間インキュベートした。次に細胞を2回洗 浄し、2%パラホルムアルデヒド溶液で固定した。細胞はFACScanシステ  $\Delta$  (BD-Pharmingen) を用いてフローサイトメトリで分析し、CE LLQuest (商標) ソフトウエアを用いてデータ分析を行った。

(C) RT-PCRによるDCでのmRNA発現の分析

25

ISOGEN (ニッポンジーン)を用いて総RNA ( $1\mu g$ )を抽出し、80pmolのランダムプライマー(宝酒造)および10mmol/Lの各デオキシヌ クレオチド三リン酸を加え、95℃で5分間インキュベートし、氷上で急冷した。 混合物を50mmol/LのTris-HCl, 75mmol/LのKCl, 10mmol/LのDTT, 3mmol/LのMgCl₂および100Uのモロニーネズミ白血病ウイルスリバーストランスクリプターゼ (Gibco-BRL)と混合し、37℃で50分間インキュベートした。

- 5 70℃で15分間加熱することにより反応を停止させた。得られたcDNAを、 10pmolの各センスおよびアンチセンスプライマー、10mmol/LのT ris-HCl,50mmol/LのKCl,1.5mmol/LのMgCl, 各2.5mmol/Lのデオキシヌクレオチド三リン酸、および2.5UのTa qDNAポリメラーゼ(宝酒造)を含む反応混合物中で用いた。
- 以下のプライマーを用いた:MICセンス:5'-ACACCCAGCAGT GGGGGGAT-3'(配列番号1);MICAアンチセンス:5'-GCA GGGAATTGAATCCCAGCT-3'(配列番号2);MICBアンチセンス:5'-AGCAGTCGTGAGTTTGCCCAC-3'(配列番号3);IL-15センス:5'-TAAAACAGAAGCCAACTG-
- 3'(配列番号4); IL-15アンチセンス: 5'-CAAGAAGTGTT GATGAACAT-3'(配列番号5); IL-15Rαセンス: 5'-G TCAAGAGCTACAGCTTGTAC-3'(配列番号6); IL-15 Rαアンチセンス: 5'-GGTGAGCTTTCTCCTGGAG-3'(配列番号7)
- 20 増幅プロトコルは以下のとおりである:変性(MIC:35サイクル,95℃,60秒間,IL-15:30サイクル,99℃,60秒間,IL-15Rα:35サイクル,99℃,60秒間),次に,アニーリング工程(MIC:56℃,60秒間,IL-15:60℃,30秒間,IL-15Rα:55℃,30秒間)および伸長(MIC:90秒間,72℃,IL-15およびIL-15R2560秒間,72℃)。

対照として、G3PDHに特異的なプライマー:センス:5'-GCCACC CAGAAGACTGTGGATGGC-3'(配列番号8)およびアンチセンス:5'-CATGTAGGCCATGAGGTCCACCAC-3'(配列番号9)を用いた。

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

15

#### (D) 統計学的分析

データは平均+SDで表し、ANOVAを用いてボンフェロニテストにより比較した。

p値が<0.01であるとき、相違が有意であると考えた。

5

25

### 実施例1-1. サイトカインによるMICA/B発現の誘導

健康なドナーおよびALT異常を有するかまたは有しないHCV感染患者に由来するDCにおいて、種々のサイトカインによりMICA/Bが誘導されるか否かを調べた。健康なドナー(N-DC)またはHCV感染患者(HCV-DC)

- からの単球由来DCを調製し、培養第6日にIFNα(1000U/mL)、IFNβ(1000U/mL)、TNFα(10ng/mL)、IL-12(10ng/mL)、IL-15(50ng/mL)、およびIL-18(20ng/mL)で24時間刺激した。次に、フローサイトメトリによりMICA/B発現について分析した。結果を図1に示す。
- 正常なドナーからのDC(N-DC)は、 $IFN\alpha$  または $IFN\beta$  に応答してMICA/Bを発現したが、HCV感染患者からのDC(HCV-DC)はいずれの場合もMICA/Bを発現しなかった。IL-15は、N-DCおよびHCV-DCにおいて、明らかにMICA/Bを誘導することができた。これに対し、 $TNF\alpha$ 、IL-12、またはIL-18はMICA/B発現を誘導しなかった。

#### <u>実施例1-2. MICA/B mRNAのRT-PCR分析</u>

刺激していないDC、IL-15(50ng/mL)で刺激したDCおよび $IFN\alpha$ (1000U/mL)で刺激したDCからそれぞれ総RNAを単離し、RT-PCRによりMICAmRNAおよびMICBmRNAの発現を分析したところ、上述のフローサイトメトリの結果と一致する結果が得られた。

#### 実施例1-3. ALT異常の有無によるMICA/B発現の相違

健康なドナー(n=15)(HV),異常なALTを示す慢性HCV感染患者(n=10)(CH-1),および持続的な正常ALTレベルを有する慢性HC V感染患者(n=10)(CH-2)の間のMICA/B発現を比較した。IF N  $\alpha$  またはIL-15で刺激したDCのMICA/B発現をフローサイトメトリにより調べ,ポジティブ細胞のパーセントとして表した。結果を図2に示す。図中,水平パーは平均を,垂直パーはSDを表し,\*はp<0.01を表す。HCV-DCは,IFN $\alpha$ で刺激したとき,ALT異常の状態にかかわらずMICA/Bを発現しなかった。このことは,HCV-DCにおいてIFN $\alpha$  またはIFN $\beta$  に応答するMICA/B発現が見られないことは,肝臓の慢性的炎症が原因ではないことを示唆する。

### 実施例2. IL-15で刺激したDCによるNK細胞活性化の評価

細胞溶解アッセイおよび  $IFN\gamma$  発現アッセイを用いて,DCによるNK細胞の活性化を評価した。

- 健康なドナーのPBMCからNK細胞を単離し、NK細胞用の濃縮抗体カクテルで標識し、次に磁気コロイドで標識した(StemCell Technologies (Vancouver, BC, Canada))。細胞の90%以上はCD56+CD3-リンパ球であった。濃縮したNK細胞を、24ウエル培養皿(5.0x10<sup>5</sup>個/ウエル)で、10%FCSおよび10U/mLのペニシリン/ストレプトマイシンを補充したRPMI1640培地中で培養した。健康な個体(N-DC)またはHCV感染個体(HCV-DC)からのDCを、IFNα(1000U/mL)またはIL-15(50ng/mL)で24時間刺激し、1.0x10<sup>5</sup>個/mLの濃度でウエルに加え、NK細胞とともに24時間共培養した。
- 25 細胞溶解アッセイは以下のようにして行った。 $^{51}$ Crで標識した標的細胞(K 562)をNK/DC共培養(トランスウエルシステムで,またはなしで),またはNK細胞単独培養で,種々のエフェクター/標的比で4時間インキュベートした。インキュベートの後に上清を回収し, $\gamma$ 計数を行った。最大放出または自然放出は,それぞれ5%Triton-Xまたは培地のみでインキュベートし

たサンプルからの計数として定義した。細胞溶解活性は,以下の式にしたがって 計算した:

%溶解= (放出の実験値-自発的放出) X100/(最大放出-自発的放出) すべてのアッセイにおいて、自発的放出は最大放出の20%未満であった。

NK細胞の細胞内IFNγ発現は以下のようにしてアッセイした。上述のようにDCとともに24時間培養したNK細胞を、10ng/mlのPMAおよび1μmol/Lのイオノマイシン(Sigma Aldrich)とともにインキュベートした。次に、1μl/mLのGolgiPlug(登録商標)(BDーPhanmngen)の存在下で37℃で4時間インキュベートした後、NK10細胞をPE標識CD56モノクローナル抗体で4℃で30分間染色した。細胞を、Cytofix/Cytoperm(登録商標)緩衝液(BDーPharmingen)で室温で15分間処理し、次にFITC標識ー抗IFNγモノクローナル抗体(マウスIgG1)で染色した。染色した細胞をフローサイトメトリで分析した。フローサイトメトリにおける右上象限の数はIFNγを発現するCD56ポジティブ細胞を示す。

IL-15刺激N-DCとともに共培養したNK細胞,ならびに $IFN\alpha$ 刺激DCとともに共培養したNK細胞は,同様の程度でK562細胞に対する細胞溶解活性ならびに $IFN\gamma$ 産生が増加していた。これに対し,IL-15で刺激したHCV-DCはNK細胞を活性化したが, $IFN\alpha$ で刺激した場合にはNK細胞活性化を示さなかった(図3および4)。

比較のために、新たに単離したNK細胞を、50 n g/mLのIL-15とともに24時間培養し、次にK562細胞溶解活性および $IFN \gamma$  産生をアッセイしたところ、IL-15それ自身はNK細胞を活性化することができなかった(図5)。したがって、IL-15がNK細胞に直接的効果を及ぼすのではないことが確認された。

次に、新たに単離したNK細胞とIL-15(50ng/mL)で刺激したN-DCとを、0.4 $\mu$ mの挿入膜を用いて分離して共培養し、NK細胞とDCとが共培養系中で直接接触することを妨げた(トランスウエル実験)。24時間培養した後にK562細胞溶解活性をアッセイしたところ、NK細胞は細胞溶解能

力の増加を示さなかった。このことは、IL-15で刺激されたN-DCによる NK細胞の活性化には、細胞と細胞との直接の接触が必須であることを示す(図 6)。

5 実施例3. NK細胞活性化におけるMICA/B-NKG2D相互作用の関与 IL-15で刺激されたDCで発現されるMICA/BがNK細胞活性化に関 与しているか否かを調べた。

NK細胞を,N-DCまたはL-15で刺激したN-DCとともに,抗MICA/Bモノクローナル抗体(6D4),抗NKG2Dモノクローナル抗体(1D10 11) (Science 285: 727, 1999; Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 96: 6879, 1999) または対照IgGの存在下で24時間共培養し,NK細胞の細胞溶解活性およびIFNγ産生を調べた。

抗MICA/Bモノクローナル抗体の存在下でIL-15で刺激したN-DCと共培養したNK細胞は、細胞溶解能力の増加を示さなかった(図7)。また、IL-15で刺激したDCによるNK細胞のIFN r 産生の増加は、NK/DC共培養の間に抗MICA/Bモノクローナル抗体または抗NKG2Dモノクローナル抗体を加えたときには完全になくなった(図8)。N-DCの代わりにHCV-DCを用いた場合にも同様の結果が得られた(データ示さず)。これらの結果は、IL-15で刺激されたDCによるNK細胞の活性化は、MICA/B20-NKG2D相互作用に依存することを示す。

# 実施例4. HCV-DCにおける $IFN\alpha/\beta$ に応答した IL-15の産生の欠陥

N-DCおよびHCV-DCを、IFN $\alpha$ (1000U/mL)で24時間刺25 激した(各群につきn=5)。各培養上清中のIL-15、IL-12p70、TNF $\alpha$  およびIL-1 $\beta$  を、特異的モノクローナル抗体の対および組換えサイトカイン標準物を用いて、固相サンドイッチELISAにより測定した(IFN $\alpha/\beta$ 、IL-12p70、TNF $\alpha$ 、およびIL-1 $\beta$ 、Endogen、Wobum、MA;IL-15、BD-Pharmingen)。これらのEL

ISA系の検出の限界閾値は以下のとおりである: IL-15, 3. 7 pg/m L; IFN $\alpha$ / $\beta$ , 17. 5 pg/mL; IL-12 p 70, TNF $\alpha$  および IL-1 $\beta$ , 8. 8 pg/mL。

IFN $\alpha$ は、N-DCにおいて明らかにIL-15の産生を誘導したが、HCV-DCにおいてはIL-15の産生を誘導することができなかった。IL-12、TNF $\alpha$ 、IL-6およびIL-1 $\beta$ の産生は、N-DCとHCV-DCとの間でほとんど相違しなかった(図9)。RT-PCRによりIL-15mRNAの発現を測定した場合にも同様の結果が得られた(データ示さず)。

これらの結果は、N-DCではIFN $\alpha$  の刺激によりIL-15の産生が誘 10 導されるが、HCV-DCでは誘導されないことを示す。

# 実施例 5. IFN $\alpha$ で刺激したDCのMICA/B発現におけるオートクリン IL-15の関与

15

20

25

IL-15は、IL-15のための特異的  $\alpha$  鎖(IL-15R $\alpha$ )、IL-2レセプター $\beta$  鎖および共通の  $\gamma$  鎖から構成されるトリマーIL-15レセプター複合体に結合することにより、その生物学的作用を発揮することが知られている。IFN $\alpha$  がヒトDCにおけるIL-15R $\alpha$  の発現を調節するか否かを調べるために、半定量的RT-PCRによりIL-15R $\alpha$  のmRNA発現を調べた。IL-15R $\alpha$ mRNAはIFN $\alpha$  で刺激しないDCでも発現されているが、IFN $\alpha$  で刺激するとN-DCおよびHCV-DCのいずれにおいても、IL-15R $\alpha$ mRNAがアップレギュレートされた(データ示さず)。このことから、HCV-DCにおいては、IFN $\alpha$  に応答するIL-15の発現には欠陥があるが、IL-15R $\alpha$  の発現はそうではないことを示す。

N-DCを, 抗 IL-15抗体( $30\mu g/mL$ )または抗  $IL-15R\alpha$  中和抗体( $30\mu g/mL$ )の存在または非存在下で, 1000U/m1のIF N  $\alpha$  とともに 24 時間培養した後, フローサイトメトリにより MICA/B 発現について分析した。結果を図 10 に示す。図中, 各ヒストグラム中の数字は MICA/B 発現の平均蛍光強度を示す。

WO 2005/023289

20

PCT/JP2004/013283

 $IFN\alpha$  で刺激したN-DCにおけるMICA/Bの発現は、いずれの抗体によっても完全に阻害された。

これらの結果は、DCにおいて、 $IFN\alpha$  により誘導されるMICA/B発現には、オートクリンIL-15により媒介される $IL-15R\alpha$  の活性化が必須であることを示す。すなわち、 $HCV-DCがIFN\alpha$  に応答してMICA/Bを発現することができず、したがってNK細胞を活性化しないことは、IL-15の産生の欠陥が原因であると考えられる。

実施例 6. D C の I L -15 媒介性M I C A / B 発現におけるオートクリン I F 10 N  $\alpha$  /  $\beta$  の関与

IL-15で刺激されたDCにおけるMICA/Bの誘導にオートクリンIFN $\alpha/\beta$  が関与しているか否かを調べた。

N-DCおよびHCV-DCを、50ng/mlのIL-15とともに、抗-IFN $\alpha$ 

15  $/\beta$  R中和抗体( $30\mu$  g/mL)の存在または非存在下で24時間培養した (各群につきn=5)。各培養上清中の I F N  $\alpha$  および I F N  $\beta$  をE L I S A により測定した。結果を図11に示す。

N-DCおよびHCV-DCのいずれも、IL-15で刺激すると $IFN\alpha$  および $IFN\beta$  の両方が産生された。さらに、抗 $IFN\alpha/\beta$ R抗体の存在下でDCをIL-15で刺激すると、 $IFN\alpha$  の産生が実質的に抑制されるが、 $IFN\beta$  の産生は抑制されなかった(図11)。このことは、DCをIL-15で刺激すると $IFN\beta$  が産生され、次に $IFN\alpha/\beta$  R依存的様式で $IFN\alpha$  が産生されることを示唆する。

次に、N-DCおよびHCV-DCを、抗 $IFN\alpha/\beta$ R中和抗体( $30\mu$ g 25 /mL)の存在または非存在下で、50ng/mlのIL-15で24時間刺激し、次にフローサ

イトメトリによりMICA/B発現について分析した。結果を図12に示す。図中,各ヒストグラム中の数字は,MICA/B発現の平均蛍光強度を表す。DCにおけるIL-15誘導性MICA/B発現は,抗 $IFN\alpha/\beta$ Rマスキング抗

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

21

体の存在下で完全に抑制された。同様の結果は、RT-PCRによるMICA/BmRNA発現の分析においても示された(データ示さず)。

このことから,DCにおけるIL-15に応答したMICA/Bの発現にはオートクリンIFN  $\alpha/\beta$  が必要であり,これはHCV感染患者においても保存されていることを示す。この結果は,HCV-DCもIL-15で刺激するとMICA/Bを発現しうるという実施例1の結果と一致する。すなわち,IL-15はDCを活性化してIFN  $\alpha/\beta$  を産生させ,これがMICA/B発現に必要なオートクリン作用を有すると考えられる。

5

実施例7-12においては、以下の試薬を用いた:組換えヒトIL-4および 10 GM-CSFはPeproTech (London, UK)から、組換えヒト可 溶CD40リガンド (CD40L), ヒトTNF-α およびIL-3はR&D Systems (Minneapolis, MN) から、LPS, polyI: C, マンナンおよびガラクトースはSigma (St. Louis, MO) から, 組換えヒトIFN-γは、Strathman Biotech GmbH 15 (Hamburg, Germany) から、ヒトリンパ芽球様 IFN-α はS umitomo Pharmaceuticals (Osaka, Japan) から、非メチル化CpGオリゴデオキシヌクレオチド(ODN)2006はS igma Genosys (Hokkaido, Japan) から、それぞれ入 手した。また、以下のFITC-、PE-、PerCP-またはPC5-コンジ 20 ュゲート化抗ヒトモノクローナル抗体を用いた:Lineage(Lin)(C D3, CD14, CD16, CD19, CD20, CD56) (Becton Dickinson), CD1a (NA1/34; DAKO, Glostrup, Denmark), CD11c (KB90; DAKO), CD14 (M5E2; Becton Dickinson), CD40 (5C3; BD Pharmi ngen, San Diego, CA), CD80 (L307.4; BD Ph armingen), CD83 (HB15a; Immunotech, Mars eille, France), CD86 (IT2. 2; B70/B7-2, B

D Pharmingen), CDw123 (7G3; IL-3レセプターα 鎖, BD Phaimingen), CD206 (マンノースレセプター, 3. 29B1, 10; Imunotech), CD207 (ランジェリン, DCGM 4; Imunotech), DC-SIGN (120507; R&D Systems) およびHLA-DR (L243; Becton Dickinson)。

# 実施例7. HCV感染患者の抹消血中のMDC, PDCおよびDC前駆細胞の数の測定

66名のHCV感染患者についてDC数を調べた。これらの患者は,血清抗-HCV抗体およびHCV-RNAの両方が陽性であり、他のウイルス感染、例え 10 ば、B型肝炎ウイルス(HBV) およびHIVについては陰性であることを確認 した。いずれの患者も抗ウイルス剤,例えば  $IFN-\alpha$  またはリバビリン治療 を受けたことはなかった。なお、肝臓疾患の他の原因、例えば、自己免疫、アル コール性、代謝性肝疾患を有する患者は除外した。すべての患者において、生化 学および超音波検査またはCATスキャン分析の組み合わせにより、肝硬変なら 15 びに肝臓腫瘍がないことを確認した。対照として、HCV、HBVおよびHIV についてすべて陰性の年齢のマッチした19名の健康なドナーについても調べた。 患者は、1-2ヶ月ごとにその疾病状態を評価した。肝機能試験異常のパター ンから、これらの患者を2つの群に分類した。2年以上正常なアラニンアミノト ランスフェラーゼ (ALT) レベルが持続している患者は、無症状キャリア (A 20 SC) 群と定義した。残りの患者は持続的または変動するALT異常を示し、慢 性肝炎 (CH) 群と定義した。これらの患者の何人かにおいては、肝臓生検を実 施して、組織学的活性および線維症の等級を診断した。ASC患者においては、 門脈部位に最小の単核細胞浸潤しか認められず、見かけ上の小葉炎症または壊死 はなかった。これらの知見は、CH患者と明確な対照を示し、CH患者は、門脈 から静脈部位に広がって生じ、点状の小葉壊死を有するより高い程度の炎症を示 した。HCV-RNAの量は、分岐DNAプロープアッセイ(ChronHCV -RNA, Emeryville, CA) によりアッセイした。HCV血清型タ イピングは、既知の方法により行った。患者プロファイルを表1に示す。

表1

健康ドナーおよびHCV感染患者の臨床的背景\*

	健康ドナー(NV)	無症状キャリア(ASC)	慢性肝炎(CH)
N	23	14	43
性(M/F)	20/3	6/8	27/16
年齢	45±10	46±10	48±8
ALT		21±5	91±72**
HCV-RNA タイター***	_	3. 5(0-35)	5. 7(0-37)
HCV血清型	-	5/	27/2/
(1/2/未分類)		<u> </u>	

\* 値は平均±SDで表す

ALT, アラニンアミノトランスフェラーゼ

- \*\* p < 0.01 vs. ASC
- \*\*\* 中央値(範囲)は百万ゲノム当量/ml(Meg/ml)で表す
- 患者および健康ドナーから10-12mlのヘパリン添加静脈血を得た。PB 5 MCは、Ficoll-Hypaqueクッション上の密度勾配遠心分離により 末梢血単核球(PBMC)を回収した。生きたPBMCを計数し、次に細胞を抗 体で染色した。血液DCは、ライニージマーカー(Lin)(CD3, CD14, CD16, CD20, およびCD56) 陰性およびHLA-DR<sup>†</sup>細胞として定 10 義した。これらの細胞のゲートを設定した後、MDCおよびPDCはさらにCD 11cおよびCD123発現のパターンにより定義した。MDCはLin-, H LA-DR<sup>+</sup>, CD11c<sup>+</sup>, CD123<sup>lov</sup>細胞であり, PDCはLin<sup>-</sup>, HLA -DR<sup>+</sup>, CD11 c -およびCD123 high 細胞である。MDCおよびPDCは、 共通の造血幹細胞に由来し、続いてそれぞれ骨髄性およびリンパ球様DC前駆細 胞に分化し、そのプロセスの間の中間的PDC前駆細胞の表現型が決定されてい る。CD34前駆細胞は、Lin<sup>-</sup>、HLA-DR<sup>+</sup>、CD123<sup>+</sup>およびCD34 †細胞として定義した。PDCの初期前駆細胞および後期前駆細胞は、それぞれ Lin<sup>-</sup>、CD34<sup>+</sup>、CD123<sup>+</sup>、CD45RA<sup>-</sup>、およびLin<sup>-</sup>、CD34<sup>+</sup>、

CD123<sup>†</sup>およびCD45RA<sup>†</sup>として定義した。FACS分析により決定されたこれらの細胞のパーセンテージから、PBMCの数を乗ずることにより、末梢血におけるDCサブセットの絶対数を計算した。

機能的分析のために、BDCA-1およびBDCA-4分離キット(MiltenyiBiotec、Bergisch、Germany)により、ある程度の改変を加えて(19)、MDCおよびPDCをPBMCまたはパフィーコート(大阪赤十字血液センター)から分離した。あるいは、Lin<sup>†</sup>細胞をCD3、CD14、CD16、CD20、CD56およびグリコホリン(Stem Cell Technoloies、Vancouver、Canada)を含むカクテル抗体で磁気的に涸渇させた後、FACS Vantage SE(Becton Dickinson Immunocytometry Systems、San Jose、CA)でMDCおよびPDCを別々にソートした。

10

15

20

25

結果を図13に示す。グラフ中、横線は中央値を表す。CH群におけるDCおよびPDCの総数は正常ボランティア(NV)における総数より低かったが、ASC群における総数は相違しなかった。CH群のMDCは、ASCおよびNVにおけるより少ない傾向にあった。DCサブセットの減少がHCV感染患者における総PBMCの減少に起因する可能性を排除するために、群間のPBMC、CD4および単球の数を比較したところ、相違は認められなかった(データ示さず)。したがって、血液DCの数が少ないことは、単にPBMCが低いためではなく、CH患者においてDCが選択的に減少しているためである。

次に、DCサブセットの前駆細胞の数を分析した。B1 omら(J. Exp. Med. 192:1785-1796, 2000)により報告されている表現型にしたがって、PBMC中で、CD34前駆細胞(Lin-、HLA-DR-、CD123-、CD34- CD34- CD3

15

20

25

#### 実施例8. 末梢血単核球(PBMC)からのDC細胞の分離および培養

健康なボランティアの静脈血からバフィコートを単離し、FicollーHypaque密度勾配遠心分離によりバフィコートからPBMCを回収した。単球、B細胞、MDCおよびPDCは、それぞれ、CD14ーマイクロビーズ、CD19ーマイクロビーズ、BDCA-1またはBDCA-4 DC単離キット(Miltenyi Biotec、Bergish-Gladbach、Germany)を用いて、磁気的に単離した。CD4、CD8T細胞およびNK細胞は、PBMCから、それぞれ対応するStem-Sepキット(Stem CellTechnologies Inc、Vancouver、BC)を用いて分離した。CD34+造血前駆体細胞は、CD34ーマイクロビーズ(Miltenyi)を用いて臍帯血単核細胞から単離した。

DC上の表面分子の発現はFACS Caliber (Becton Dickinson, San Jose, CA) を用いるフローサイトメトリにより分析した。染色のためには、DCを、2%BSAおよび0.1%アジ化ナトリウムを含むPBS中で特異的抗体またはアイソタイプ抗体とともに4℃で30分間保存した。MCDは、Lin⁻、HLA-DR⁺、CD11c⁺、CD123 low であり、PDCは、Lin⁻、HLA-DR⁺、CD11c⁺、CD123 high であり、これらの細胞におけるCD40、CD80およびCD83の発現は低かった。すべての単離した細胞の純度は、90%より高かった。

単離した単球またはMDCは、10%のFCS、501U/m1のペニシリン、 $50\mu$ g/m1のストレプトマイシン、2mMのLーグルタミン、10mMのHepes緩衝液および $10\mu$ Mの非必須アミノ酸を補充し(完全培地、CM)、50ng/m1のGM-CSFを含み、10ng/m1のIL-4を含むかまたは含まないIMDM(GIBCO Laboratories、Grand Island、NY)中で4-7日間培養した。PDCは、CM中で50ng/m1のIL-3の存在下で4日間培養した。

#### 実施例 9. シュードタイプVSVの細胞への侵入の評価

いずれの血球がHCV感染に感受性であるかを明らかにするために、シュードタイプVSV含有キメラHCVE1およびE2蛋白質を用いた。シュードタイプVSVは、糖蛋白質(G)遺伝子がGFPをコードするレポーター遺伝子で置き換えられている組換えVSVから構成され、エンベロープとしてキメラHCVE1およびE2蛋白質を有する(VSV-E1E2)(J. Exp. Med.; 197(1): 121-127, 2003)。

[0069]

ウイルスは、SW28ローター(Beckman Coulter Inc., Fullerton, CA)で、20% (v/w) -60% (v/w) の非連続 的ショ糖勾配で25、000rpmで4℃で2時間遠心分離することにより精製し、-80℃で保存した

ウイルスサンプル中のRNAのコピー数を決定するためには、、TaqMan EZ RT-PCRキット (PE Applied Biosystems, F osterCity, CA) を用いた。シュードタイプVSV RNAの323ーbpセグメントを増幅するフォワードプライマー (5'-cattattat cattaaaaggctc-3'(配列番号10)) およびリバースプライマー (5'-gatacaaggtcaaatattccg-3'(配列番号11)),および二重蛍光団標識プローブ [5'-(6-カルボキシーフルオレセイン)-atccagtggaatacccggcagattac-(6-カルボキシーテトラメチルーローダミン)-3'(配列番号12)]を用いた。配列検出装置 (ABI Prism7000, PE Applied Biosystems)により、PCR増幅の間の蛍光放出をモニ

ターし、既知量のインビトロ合成シュードタイプVSV RNAから作成した標 25 準曲線に基づいてサンプル中のコピー数を決定した。

シュードタイプVSVをPBMCまたは臍帯血から分離した種々の細胞に接種した。負対照としては、エンベロープ蛋白質を有しないVSV $\Delta$ Gを用いた。正対照としては、VSV-G蛋白質を補足したVSV $\Delta$ G-Gを用いた。分離した種々の血球細胞を、96ウエル培養プレート中にСM中で $5X10^4$ 細胞/ウエ

ルで調製した。次に、これにシュードタイプウイルスであるVSV-E1E2  $(1X10^{12}RNA$ コピー/ウエル)、VSV $\Delta$ G( $1X10^{12}RNA$ コピー/ウエル)を接種し、ウエル)またはVSV $\Delta$ G-G( $1x10^{11}RNA$ コピー/ウエル)を接種し、37℃で16時間インキュベートした。蛍光顕微鏡で感染細胞(GFP+細胞)を観察し、FACS分析により陽性のパーセンテージを求めた。感染細胞の正味パーセンテージは、次のようにして表した:%感染=(VSV-E1E2またはVSV $\Delta$ G-Gを用いたときのGFP+細胞の%)-(VSV- $\Delta$ Gを用いたときのGFP+細胞の%)

この結果、VSVΔG-Gは、MDC、PDC、単球およびCD34+造血前 10 駆細胞に感染したがVSV-E1E2はこれらの細胞に感染しなかった。すなわ ち、末梢血から新たに単離したDCはシュードタイプVSV-E1E2に対して 感受性ではなかった。

# 実施例10.シュードタイプVSVに対する感受性に及ぼすDCの分化または成 15 熟の影響

シュードタイプVSVに対する感受性に及ぼすDCの分化または成熟の影響を調べるために、MDCまたは単球をGM-CSFの存在下でIL-4とともにまたはIL-4なしで培養した。4日目に表現型を分析したところ、GM-CSFおよびIL-4とともに培養したMDCは、GM-CSFのみとともに培養したものと比較して、CD1a、CD83およびCD86の高い発現を有していた。このことは、IL-4がDC分化因子として作用したことを示す。MoDCにおいては、GM-CSFとともに培養した細胞と、GM-CSFおよびIL-4の組み合わせで培養した細胞との間に同様の表現型の相違が認められた。また、IL-3の存在下での培養の4日目に、PDCは0日目と比較して、CD40、CD80、CD83およびCD86の発現が高かった。

20

25

これらのDCにシュードタイプVSV-E1E2を接種した結果を図14および図15に示す。図中、右下象限の数字はGFP<sup>†</sup>細胞のパーセンテージを示す。4日目のMDCおよび4日目および7日目のMoDCにおいてGFP+細胞が認められたが、4日目のPDCにおいては認められなかった。VSV $\Delta$ G-Gを接

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

種した場合には、用いたサイトカインの相違にかかわらず、4日目のMDC、4日目のPDC、4日目および7日目のMoDCから陽性シグナルが得られた。また、GM-CSFのみとともに培養した4日目のMDCにおいては、GFP や細胞の割合(n=3、中央値および範囲)は1.5% (0.5-2.27%)であったが、GM-CSFおよびIL-4とともに培養したものにおいては、より高いパーセンテージのGFP や細胞が観察された23.3% (12.3-27.0%)。MoDCは、培養の持続時間にしたがってVSV $\Delta$ G-GおよびVSV-E1E2に対して、種々の感受性を示した。4日目のMoDCは7日目のMo-DCより比較的高いパーセンテージのVSV-E1E2含有GFP+細胞を示した。以上の結果から、未成熟MDCおよび単球由来のDCは、シュードタイプVSVに感受性であることが示された。

10

E1E2-媒介性ウイルス侵入の評価におけるシュードタイプVSV系の信頼性を確認するために、C型肝炎患者からのウインドウピリオドの血清を接種した後の各DCにおけるHCV-RNAをリアルタイムPCRにより定量した。実験には、市販のHCVセロコンパージョンパネルを接種物として用いた。これは、高いHCV RNAタイター(1X10<sup>5</sup>コピー/μ1)を有し、抗HCV抗体を含まない(Bio Clinical Partners, Inc, USA)。3μ1/ウエルの接種物を96ウエルプレートのDCに加え、37℃で24時間インキュベートした。DCを回収し、1%FCSを補充したIMDMで3回洗浄し、次にRNeasy Mini Kit (QIAGEN、Germany)を用いてDCから総RNAを抽出した。

HCV RNAを測定するためには、TaqMan EZ RT-PCR kit (PEApplied Biosystems)を用いた。HCV RNAの5'ー非コーディング領域の161-bpセグメントを増幅するフォワードプライマー(5'ーcgggaggccatagtgg-3'(配列番号13))およびリバースプライマー(5'ーcgaaaggccttgtggtact-3'(配列番号14))、および、二重蛍光団標識プローブ[5'ー(6ーカルボキシーフルオレセイン)ーにtgcggaaccggtgagtacacー(6ーカルボキシーテトラメチルーローダミン)ー3'(配列番号15)]

25

を用いた。配列検出装置(ABI Prism7000)を用いて、PCR増幅の間の蛍光放出をモニターし、既知量のインビトロ合成HCV RNAから作成した標準曲線に基づいてサンプル中のコピー数を決定した

。調べた細胞のうち、最も高いHCV RNAタイターは、GM-CSFのみで 培養した4日目のMDCにおいて検出された(図16)。これは、シュードタイプVSVを用いて得られた結果と一致した。したがって、シュードタイプVSV 系を用いるデータは、真正HCVに対する細胞の感受性を正しく反映していることが確認された。

## 10 実施例11.シュードタイプVSV感染に及ぼすMDC成熟刺激剤の影響

DCをHCV感染から防御する物質を見いだすために、接種実験においてMD Cを種々の成熟因子で処理した。DCをHCV感染から保護する可能性のある物質を見いだすために、 $IFN\alpha$ 、 $IFN\gamma$ , CpG ODN 2006、CD40L、polyI:C、 $TNF\alpha$  またはLPSで処理した細胞と処理していない細胞について、VSV-E1E2の細胞内への侵入を調べた。DCを分離し、同じ日に、 $IFN\alpha$  (100U/m1)、 $IFN\gamma$  (100U/m1)、IL -3 (50ng/m1) またはIL-4 (10ng/m1) をそれぞれDCに加

えた。CpG ODN 2006 (10μM), CD40L (1μg/ml),

 $polyI:C(50\mu g/ml)$ , TNF $\alpha(20\mu g/ml)$ または 20 LPS( $10\mu g/ml$ )は、シュードウイルスを接種する24時間前にDCに加えた。

結果を図17に示す。 I L -4および C p G O D N 2 0 0 6 を培地に添加する と,G M - C S F 中で培養した M D C と比較して, V S V  $\Delta$  G - G に対する感受性に影響を及ぼさずに, V S V - E 1 E 2 含有 G F P  $^{\dagger}$ 細胞のパーセンテージが優位に減少することが明らかになった。 - 方, I F N -  $\alpha$  , p o 1 y I : C, L P S および T N F -  $\alpha$  は, V S V - E 1 E 2 および V S V  $\Delta$  G - G の 両方について G F P  $^{\dagger}$ 細胞のパーセンテージを減少させた。 表現型分析により, C p G O D N は, G M - C S F とともに培養した M D C における C D 8 3 および C D 8

6の発現をアップレギュレートしたことが明らかとなった。これらの結果は、MDCを成熟刺激することにより、シュードタイプVSV-E1E2に対する感受性を喪失させたことを示す。

5 実施例12.シュードタイプVSV感染に及ぼすレクチン結合物質の影響

DC上のレクチン含有分子がHCV感染に関与しているか否かを調べるために、マンナンおよびガラクトースをVSV-E1E2侵入の阻害について試験した。 GM-CSFとともに培養したMDCを4日目に種々の濃度のマンナンまたはガラクトースとともに37℃で180分間インキュベートし、シュードタイプVS

10 Vを接種した。また、シュードタイプVS V接種の前にD CをEDTA (5 m M) で処理した。D C と肝芽腫細胞株であるHepG2とを比較するために、シュードタイプVS V接種の前にHepG2を $5\mu$ g/mlのマンナンで処理した。

MDCをマンナンで前処理すると、VSV-E1E2を有するGFP<sup>†</sup>細胞のパーセンテージは用量依存的様式で減少したが、 $VSV\Delta G-G$ の侵入には影響を及ぼさなかった(図18)。マンナンのこのような阻害効果は、真正HCVを接種したMDCにおいて確認された(図19)。これに対し、ガラクトースはVSV-E1E2またはVSVAG-GのいずれにもMDCにおける感染に影響を及ぼさなかった。興味深いことに、EDTAはVSV-E1E2の感染性を低下させなかったが、 $VSV\Delta G-G$ の感染性を完全に排除した。これらのデータは、

20 マンノース型の炭水化物が $Ca^{2+}$ 非依存的様式で $DC \ge VSV - E1E2 \ge O$ 相 互作用に関与していることを示す。これに対し,HepG2細胞においては,マンナンはVSV - E1E2の感染を阻害しなかった(図20)。このことは,VSV - E1E2の侵入を担う分子は, $HepG2 \ge MDC$  とでは異なることを示唆しており,さらに,マンナンがMDC 上の分子に影響を及ぼすが,VSV - E1E2 上の分子には影響しないことを示す。

DCにおけるレクチンの発現がVSV-E1E2に対するその感受性と平行であるか否かを調べるために、GM-CSFとともに培養したMDCとGM-CSFとIL-4との組み合わせで培養したMDCについて、DC-SIGN、マンノースレセプター(MR)およびランジェリンの発現を比較した。DC-SIG

WO 2005/023289 PCT/JP2004/013283

31

Nの発現は、GM-CSFおよび IL-4とともに培養したMDCにおいて、GM-CSFとともに培養したものより高かったが、MRおよびランジェリンの発現は異ならなかった。これらの結果は、DC上におけるレクチンの発現はVSV-E1E2の感染に直接関与していないことを示唆する。

5

#### 産業上の利用可能性

本発明は、慢性C型肝炎の治療に有効な新規活性成分(IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及び/またはレクチン結合物質)を含有する慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物,及びこれらの活性成分を用いる慢性C型肝炎の治療方法を提供する。本発明の医薬組成物及び治療方法によって、持続感染C型肝炎ウイルスを減少させることが可能となり、このことにより、慢性HCV感染患者において肝硬変および肝癌の発症を予防することができる。

32

#### 請求の範囲

- 1. IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質からなる群より選択される1種以上の活性成分を含有する、慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物。
  - 2. IL-15を含有する請求項1記載の医薬組成物。
- 3. IL-15を含有する、慢性C型肝炎の治療において $IFN-\alpha$ と併用するための請求項2記載の医薬組成物。
  - 4. ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を含有する請求項1記載の医薬組成物。
- 10 5. ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子を含有する、慢性 C 型肝炎の治療において I F N  $\alpha$  と併用するための請求項 4 記載の医薬組成物。
  - 6. ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子が、CpGオリゴデオキシヌクレオチド、GM-CSF、IL-4、LPS、CD40L、<math>polyI:C、 $TNF-\alpha$  および $IFN-\gamma$  からなる群より選択される、請求項4または5に記載の医薬組成物。
    - 7. レクチン結合物質を含有する請求項1記載の医薬組成物。
  - 8. レクチン結合物質を含有する、慢性C型肝炎の治療においてIFN-α と併用するための請求項7記載の医薬組成物。
- 9. レクチン結合物質が、マンノース炭水化物、フコース炭水化物および抗レ 20 クチン抗体からなる群より選択される、請求項7または8に記載の医薬組成物。
  - 10. IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質からなる群より選択される1種以上の活性成分を含有する,肝硬変又は肝細胞癌を予防するための医薬組成物。
- 11. IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質 25 から選択される1種以上の活性成分の有効量を患者に投与することを含む慢性C 型肝炎を治療する方法。
  - 12. 慢性C型肝炎を治療するための医薬の製造のためのIL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及び/又はレクチン結合物質の使用。

1/12

図1

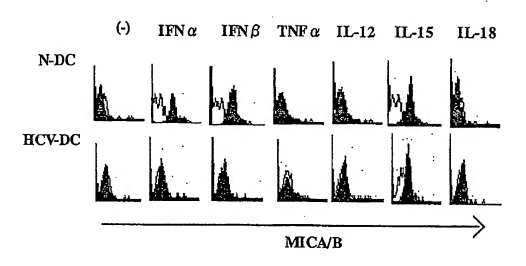
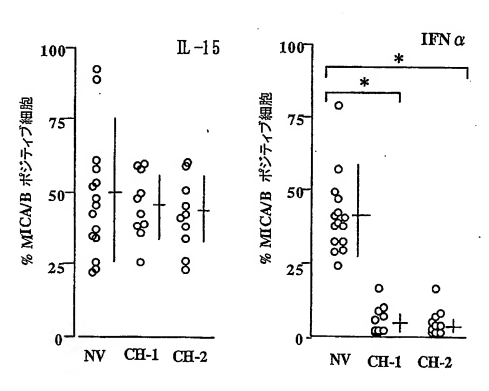


図 2



2/12

図3

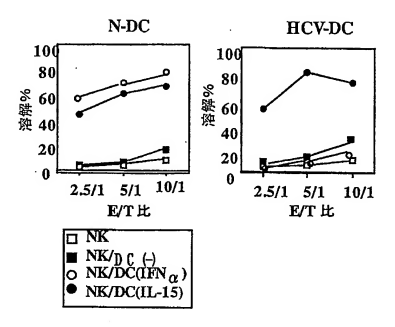
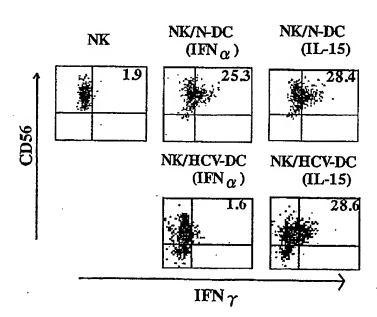


図4



3/12

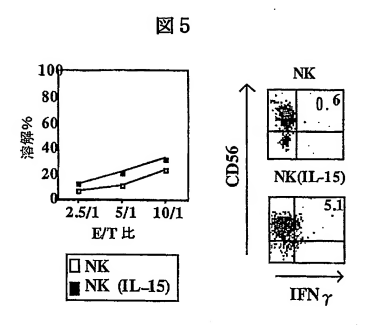
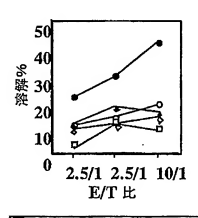
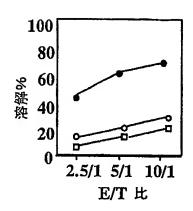


図6



□ NK
 ♦ NK/DC(-)
 ● NK/DC(IL-15)
 ♦ NK/DC(-)-トランスウエル
 ○ NK/DC(IL-15)トランスウエル

図7



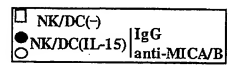
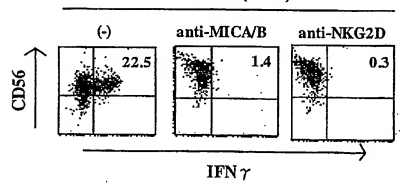
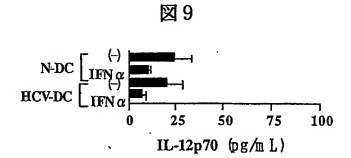


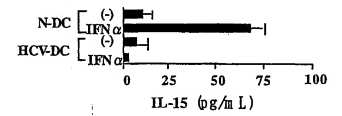
図8

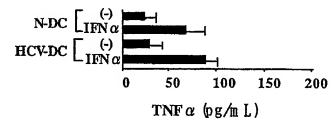
NK/DC (IL-15)

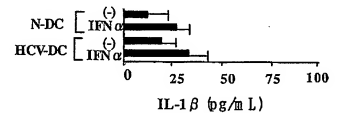




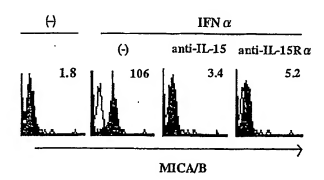








# 図10



6/12 図**1** 1

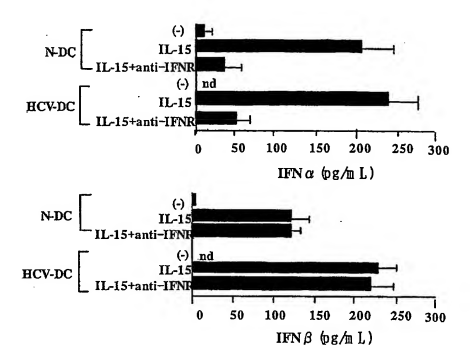
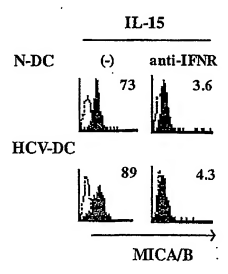


図12



7/12

図13

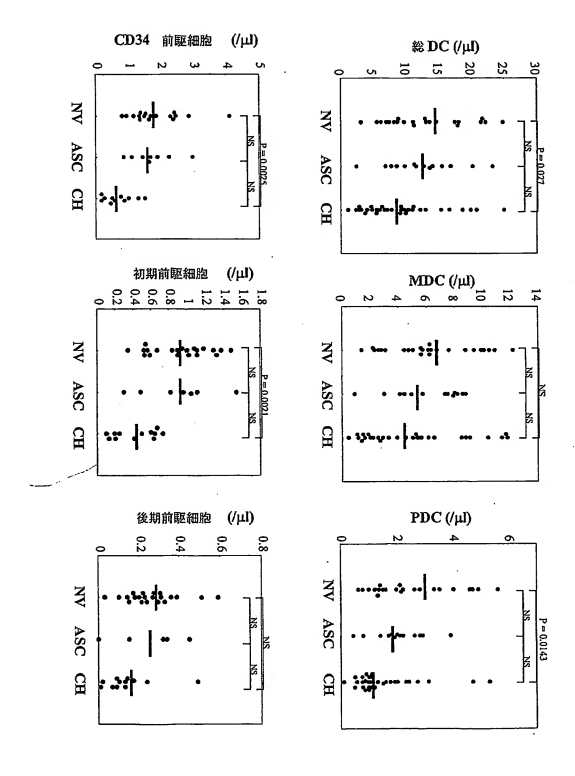


図14

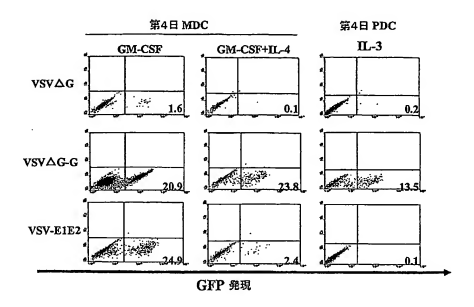


図15

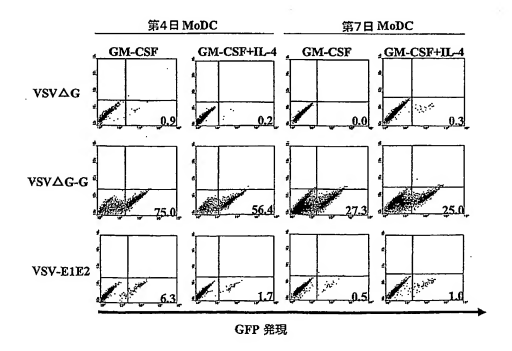
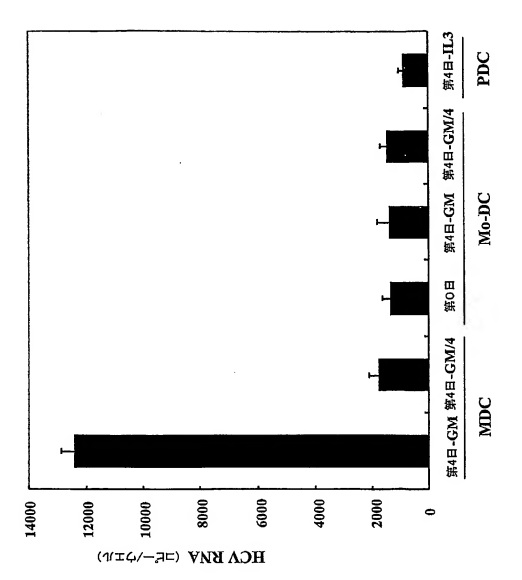
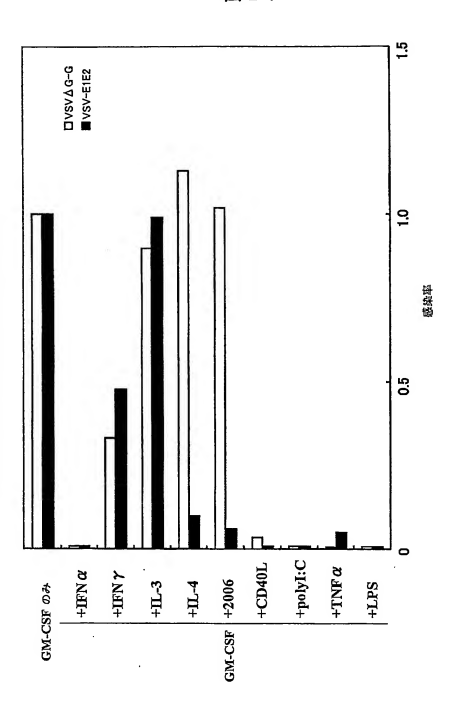


図16



10/12

図17



11/12

図18

ţ

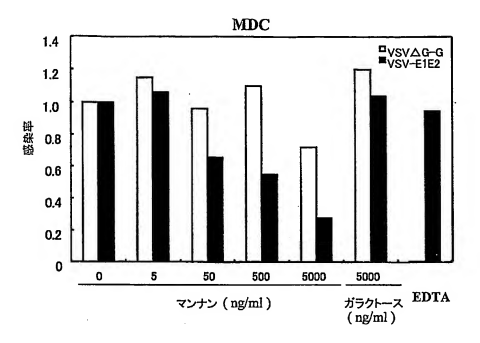


図19

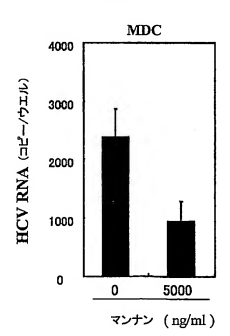
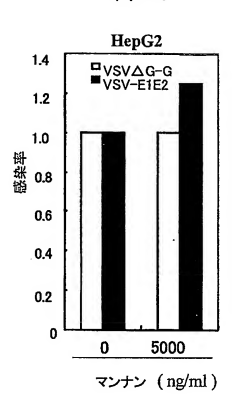


図20



## SEQUENCE LISTING

<110>	Intellectual	Property	Consulting	Incorporated

<120> Composition for Treatment of Chronic Hepatitis C

<130> P04·145PCT

<130> P04-118PCT

<150> JP 2003-315498

<151> 2003-09-08

<160> 15

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 1

acacccagca gtggggggat

20

<210> 2

<211> 21

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 2

gcagggaatt gaatcccagc t

2/5

<210> 3

\$

<211> 21

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 3

agcagtcgtg agtttgccca c

21

<210> 4

<211> 18

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 4

taaaacagaa gccaactg

18

<210> 5

<211> 20

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 5

caagaagtgt tgatgaacat

20

<210> 6

<211> 21

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 6

gtcaagagct acagcttgta c

3/5

<210> 7

<211> 19

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 7

ggtgagcttt ctcctggag

19

**\$**;

<210> 8

<211> 24

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 8

gccacccaga agactgtgga tggc

24

<210> 9

<211> 24

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 9

catgtaggcc atgaggtcca ccac

24

<210> 10

<211> 22

<212> DNA

<213> vesicular stomatitis virus

<400> 10

cattattatc attaaaaggc tc

4/5

<210>	11	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	vesicular stomatitis virus	
<400>	11	
gatacaa	aggt caaatattee g	21
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	vesicular stomatitis virus	
<400>		
atccagt	gga atacccggca gattac	26
<210>	13	
<211>		
<212>		
	hepatitis C virus	
	-	
<400>	13	
cgggaga	agcc atagtgg	17

<210> 14

<211> 19

<212> DNA

<213> hepatitis C virus

<400> 14

cgaaaggcct tgtggtact

5/5

<210> 15

<211> 21

<212> DNA

<213> hepatitis C virus

<400> 15

ctgcggaacc ggtgagtaca c

International application No.
PCT/JP2004/013283

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. X Claims because	search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:  Nos.: 11 they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: 1 pertains to methods for treatment of the human body by therapy.
	Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an nat no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims because	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
	Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  extra sheet.)
1. As all re claims.	quired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
	archable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of tional fee.
	some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers see claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
restricte In the	ired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is d to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: inventions according to claims 1, 10 and 12 of the present case, erein IL-15 is used as the active ingredient, and claims 2 and 3.
Remark on Prot	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/JP2004/013283

m No.
12
12
r priority erstand
not be
nventive
not be nent is
bination
·

International application No.
PCT/JP2004/013283

		PCT/JP2	004/013283
C (Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
P,A	JINUSHI, Masahisa et al., Autocrine/parad IL-15 that is required for type I IFN-med dendritic cell expression of MHC class I- chain A and B is impaired in hepatitis C infection, Journal of Immunology, 2003 No Vol.171, pages 5423 to 5429, full text	liated -related virus	1-3,10,12
P, A	KANTO, Tetsuya et al., IFN-gamma or IL-15 restores the impaired helper T-cell polar ing ability of blood dendritic cell subse in chronic hepatitis C, Hepatology, 2003 October, Vol.38, No.4, Suppl.1, pp342A, full text	cliz	1-3,10,12

International application No.

PCT/JP2004/013283

### Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

When "a medicinal composition for treating chronic hepatitis C containing IL-15" is considered as a specified invention among the medicinal compositions containing three different active ingredients, which are described as alternatives, involved in "a medicinal composition for treating chronic hepatitis C containing at least one active ingredient selected from the group consisting of IL-15, myeloid dendritic cell maturation stimulators and lectin-binding substances" according to the invention as set forth in claim 1 of the present case, the common matter thereof to the medicinal compositions containing the two other active ingredients seemingly resides in "a medicinal composition for treating chronic hepatitis C".

However, a remedy for chronic hepatitis C comprising as the active ingredient INF- $\gamma$ , which is a myeloid dendritic cell maturation stimulator, has been publicly known as reported by the following document. Thus, the above constitution cannot be recognized as a novel matter.

Moreover, these inventions have no technical problem in common that having been unsolved until the application of the present case.

Such being the case, the inventions using a myeloid dendritic cell maturation stimulator or a lectin-binding substance as the active ingredient, among the inventions according to claims 1 to 10 and 12 in the present case, cannot be considered as a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept together with the specified invention as described above.

Document: WO 99/18993 A1 (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.), 22 April, 1999 (22.04.99)

カー・サー オの電大ができないしきの意見(第1ページの2の続き)
第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) 法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 成しなかった。
1. X 請求の範囲 11 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲11は治療による人体の処置方法に関するものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
ない国际口頭の部分に示るものである。ことが、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
別紙参照
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. [X] 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 本願の請求の範囲1,10,12に係る発明のうち、有効成分がIL-15であるもの、及び請求の範囲2,3について
本願の謂来の範囲1, 10, 12に徐の発明のソウ、有別成为か12-13 ( めるもの、及し 晴水の塩間の いて こ
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl'A61K38/20, 38/21, 38/17, 31/7004, 31/7088, A61P1/16, 31/14			
調査を行った最	「つた分野 及小限資料(国際特許分類(Ⅰ P C)) 38/20, 38/21, 38/17, 31/7004, 31/7088, A61P1/16, 3	31/14	
日本国実用新 日本国公開実 日本国登録実	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの 案公報 1922-1996年 用新案公報 1971-2004年 用新案公報 1994-2004年 案登録公報 1996-2004年		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN) BIOSIS (STN) REGISTRY (STN) EMBASE (STN) MEDLINE (STN)			
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		・きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JINUSHI, Masahisa et al, Critical related chain A and B expression dendritic cells in NK cell activa hepatitis C virus infection, Jour Feb., Vol. 170, pp1249-1256, 全文	role of MHC class I- on INF- $\alpha$ -stimulated tion: Impairment in chronic	1-3, 10, 12
А	FAWAZ, Lama M. <i>et al</i> , Up-regulati activity via IL-15 induction by v study, Journal of Immunology, 199 全文	riruses: A comparative	1-3, 10, 12
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献( 「A」特にの 「E」以後の出い。 「E」以後先権に 「L」優若献に 「O」口頭に		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 08.10.2004 国際調査報告の発送日 14.12.2004			.2004
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 小堀 麻子 電話番号 03-3581-1101	4C 2938 内線 3451

	posts 1 w 1 570 a 1 to 4 th	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する調求の範囲の番号
カテゴリー* PA	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JINUSHI, Masahisa <i>et al</i> , Autocrine/paracrine IL-15 that is required for type I IFN-mediated dendritic cell expression of MHC class I-related chain A and B is impaired in hepatitis C virus infection, Journal of Immunology, 2003 Nov., Vol. 171, pp5423-5429, 全文	1-3, 10, 12
PA	KANTO Tetsuya <i>et al</i> , IFN-gamma or IL-15 restores the impaired helper T-cell polarlizing ability of bloood dendritic cell subsets in chronic hepatitis C, Hepatology, 2003 Oct., Vol. 38, No. 4, Suppl. 1, pp342A, 全文	1-3, 10, 12

#### 第Ⅲ欄について

本願の請求の範囲1に係る発明「IL-15、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子及びレクチン結合物質からなる群より選択される1種以上の活性成分を含有する慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物。」に包含される、択一的に記載された異なる3種の有効成分を含有する医薬組成物のうち、「IL-15を含有する慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物」を特定発明とみると、その他2種の有効成分をそれぞれ含有する医薬組成物との共通部は「慢性C型肝炎を治療するための医薬組成物」のみであると認められる。

しかしながら、下記文献に記載のとおり、ミエロイド系樹状細胞成熟刺激因子であるINF- $\gamma$ を有効成分とする慢性C型肝炎の治療剤は公知であるため、当該構成は新規な事項とは認められない。

また、両者は出願時まで未解決であった技術上の共通の課題を持つものでもない。

してみれば、本願の請求の範囲1-10,12に係る発明のうち、有効成分としてミエロイド系樹 状細胞成熟刺激因子またはレクチン結合物質を含有するものについては、上記特定発明と単 一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明には該当しない。

文献: WO 99/18993 A1 (大塚製薬株式会社) 1999.04.22